This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.



COMPORATE HATCHER HON CURLER

13.51 KAY U 840 SIBLET ROOF LIGHT NICKWAY ST. PARE, MARKESOTA 55716

Office européen des brevets Europäisches Patentamt 3

(1) Numéro de publication:

ESO, 1 73

DEMANDE DE BREVET EUROPEEN

3

(i) Numéra de dépôt: 85115809.7

(1) Date de dépôt: 11.12.85

© m.c.: A 01 N 59/14 A 01 N 59/00, C 11 D 3/39 //(A01N59/14, 37:02), (A01N59/00, 37:02)

(J) Demandeur: INTERDX Société anonyma dita: Rue du Princa Albart, 33 B-1050 Brussfee(BE)

© Date de publication de la demande: 02.07.84 Bulletin 86/27 ® Priorité: 12.12.64 FR 6413109

Elats contractants désignés:
 AT BE CH DE FR GB IT LI NL SE

(9) Inventeur: Delptanqua-Janssans, Francina (1) Inventeur: Waksevens, René Avenue des Neuf Provinces, 3 B-1080 Bruxedes(BE)

Immelvoortstraat 19 8-1850 Grimbergen(BE)

(N) Mandataira: Laderer, Franz, Or. et el.
Patentanwälte Dr. Franz Lederer Digi-ing, Reiner F.
Myer-Roztav Lucile-Grahn-Strasse 22
D-8000 München BO(DE)

🕙 Procédé d'activation du peroxyde d'hydrogène dans des bains de levage ou de désinfection (9) Procédé d'activation du peroxyde d'hydrogène dans des bains de lavage et de désinfection mattent en oeuvre un activant de formule: dens lequelle, ⊕

R., R, at R, sont des groupes altyte ou aryle dvantuellement substitudes, R, et an groupe altyte ou aryle ubbittude par su moins un groupe alter, m. r et n sont des nombres entiers at A® est un anien tel que m. z r = n. L'ectivant peut être incrupor è une poudre à lessaver les testides ou a récuer les autilices dues. **ZS0**

98 f 0 Εb





compositions solides de lavage et de désinfection et utilisation de telles composition dans des bains pour le lavage ou la désinfection des textiles. dans des bains de lavage ou de désinfection, Procédé d'activation du peroxyde d'hydrogène

Cas INT.84/2

INTEROX (Societé Anonyme)

vation du peroxyde d'hydrogène ou des composés libérant du peroxyde augmenter l'efficacité à basse température. Elle concerne aussi des peroxyde d'hydrogène. Elle concerne plus particullèrement l'actid'hydrogène dans les bains de lavage et de désinfection pour en compositions solides de lavage ou de désinfection contenant un La présente invention concerne un procédé d'activation du composé capable de libérer du peroxyde d'hydrogène en solution aqueuse et un activant du peroxyde d'hydrogène.

années dans les compositions de lavage ou de désinfection pour leur action blanchissante ou désinfectante résultant de leurs propriétés oxydantes. On les utilise habituellement sous la forme de persels de métaux alcalins tels que par exemple, les perborates de sodium Les composés peroxydés sont utilisés depuis de nombreuses tétrahydraté et mononydraté et le percarbonate de sodium. 9

d'hydrogène dont l'efficacité oxydante est maximale à des températures Les persels libèrent dans le milieu aqueux de lavage du peroxyde à un accroissement de l'usage des textiles synthétiques qu'il n'est coût de l'énergie a entraîné une tendance croissante pour le lavage qui dépassent 80°C. Cependant, depuis plusieurs années, on assiste gênêralement pas indiquê de soumettre à des températures de lavage supérieures à 60°C. D'autre part, l'accroissement important du à des températures plus basses allant de l'ambiance à 60°C au 50 ~

Pour rendre le peroxyde d'hydrogène des bains aqueux de lavage ou de désinfection efficace à d'aussi basse températures, il a été proposé d'ajouter aux bains des activants capables de libérer un 23

générés par la dissociation du peroxyde d'hydrogène dans le bain. peracide par perhydrolyse au moyen des ions perhydroxyles (HOO⁻)

A titre d'activants, on a notamment proposé les esters des acides carboxyliques (brevet US-A-2 448 252) (E.1. du PONT de NEMOURS) * revendication 1; colonne 4 lignes 2 à 4 *; brevet US-A-2 955 905 (LEVER BROTHERS Cy) * revendications 6 & 18, colonne 3 lignes 3 et 4 et colonne 4 lignes 14 à 21 4).

comprenant les groupements ester phénoxy (brevet GB-B-1 382 594 On a ausai proposé les composés d'ammonium quaternaire (UNILEVER LIMITED)).

9

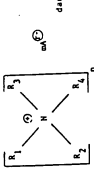
surface des fibres, ce qui risque lorsqu'ils sont employés dans des compositions de lavage du linge de donner lieu à des phénomènes de peracide généré par la réaction de perhydrolyse est adsorbé sur la Ces derniers activants présentent la particularité que le

uniforme des fibres voire même dans certains cas à une dégradation partielle et irrégulière des colorants imprégnés dans les fibres. L'invention remédie à ces inconvénients en fournissant un dégradation localisée du textile ainsi qu'à un blanchiment non ~

procédé d'activation du peroxyde d'hydrogène dans des bains aqueux, qui présente une grande efficacité, sans nuire aux propriétés des 2

L'invention concerne à cet effet un procédé d'activation du peroxyde d'hydrogène dans les bains de lavage et de désinfection par incorporation au bain d'un activant du peroxyde d'hydrogène; fibres ou des textiles mis en contact avec ces bains.

selon l'invention l'activant est sélectionné parmi les composés d'ammontum quaternaire de formule générale : 2



dans laquelle,

arylalkyle éventuellement substitués, R, représente un groupe alkyle, aryle, alkylaryle ou arylalkyle substitué par au moins un groupement ester, A représente un anion organique ou inorganique, n et r sont R, R, et R, représentent des groupes alkyle, aryle, alkylaryle ou des nombres entiers et m est un nombre entier valant 1, 2 ou 3 et tel que le produit mx r = n.

groupes alkyle sont toutes chaines aliphatiques ramifiles ou non, Selon l'invention, dans la formule générale précitée, les tous radicaux cycloalkyles ou toutes chaines aliphatiques

- sec-butyle et tert-butyle, n-pentyle, l-méthylbutyle, 2-méthylbutyle, tel que les chasnes drottes ou ramifiées de 1 à 20 atomes de carbone comme les groupes méthyle, propyle, isopropyle, n-butyle, isobutyle, 3-měthy!butyle, 1-ěthy!propyle, 1,1-diměthylpropyle, 2,2-diměthy!substituées par un radical cycloalkyle éventuellement substitué 2
 - ramifiés, les groupes cyclopropyle, cyclopentyle et cyclohexyle et propyle, n-hexyle et ses isomères ramifiés, n-heptyle, n-octyle, n-nonyle, n-décyle, n-undécyle, n-dodécyle et leurs isonères les groupes cités comportant une ou plusieurs insaturations. ~

mësityle, o-cumënyle, m-cumënyle, p-cumënyle, 1-naphtyle, 2-naphtyle, 1-anthryle, 2-anthryle, 1-phénantryle, 2-phénantryle, 2-chrysyle et 2,3-xylyle, 2,4-xylyle, 2,5-xylyle, 2-tolyle, 3-tolyle, 4-tolyle, Les groupes aryle sont tout dérivé arœatique cono ou polyeyellque éventuellement substitué tel que les groupes phényle, 2-pyryle. Š

ou plusieurs groupes alkyle saturés ou insaturés tel que les groupes Les groupes alkylaryle sont tout groupe aryle substitué par un alkylbenzyle, alkylnaphtyle et alkylanthryle. 52

un ou plusteurs groupes aryle tels que les groupes benzyle, phénétyle Les groupes arylalkyle sont tous groupes alkyle substitués par et trityle. 8

carbonate, bicarbonate, phosphate, monohydrogénophosphate, dihydroprovenant d'un acide inorganique ou organique tel que les anions chlorure, bromure, 10dure, fluorure, sulfate, hydrogénosulfate, Par anion inorganique ou organique on entend tout anion

génophosphate, pyrophosphate, métaphosphate, thiosulfate, nitrate, 33

méthylphosphonste, methanedisulfonste, méthylsulfonste, éthanesulfométhosulfate, dodécylsulfate, dodécylbenzènesulfonate, phosphonate, nate, 1,2-éthanediaulfonate.

butanoIque, octanoIque, nonanoIque et décanoIque. Les composés dans Selon l'invention, le groupe $R_{\underline{d}}$ est substitué par au moins un lesquels les groupements ester aliphatique sont à chaîne droite ou ranifiée comprenant de 8 à 10 atomes de carbone conviennent bien, tels que le chlorure de méthyl-tris(2-octyloxyéthyl)-samonium. groupement ester. Celui-ci peut dériver de tout ecide mono ou polycarboxylique tel que les acides acétique, propionique,

On préfère les composés dans lesquels le groupe $R_{\boldsymbol{\zeta}}$ est substitué par su moins deux groupements esters, tel que, par exemple, le chlorure de triméthyl-(2,3-diacétoxypropyl)-ammonium. 2

0

Les groupes R₁, R₂ et R₃ peuvent être des groupes non substitués ou des groupes substitués par des groupements fonctionnels organiques 15 tels que les groupements alcool, carbonyle, carboxyle, amine, amide, nitrile, éther ou ester.

comme défini plus haut. Parmi ces composés, dans lesquels l'un au moins des groupeester acétique, tels que, par exemple, R_{2} et R_{3} , de préférenc chacan de ces groupes est substitué par au l'Invention sont ceux dans lesquels l'un au moins des groupes $R_{\mathbf{l}}$, Des composés préférés dans l'exécution du procédé selon -diacétoxypropy!)-ammonium. moths un groupemer on peut notar ments er . 2

'2, 3-diacétoxypropyl)-ammonium, 'Invention sont le métho-Sylbenzènesulfonate re de měthy!-tris -ammonium. Des exemples 1, le dodécylsulfate acétoxyéthy])_ els d'alkyl-tris(2-acétoxy-'és avantageux dans la mise en sont les sels de trialky!nium et les sels de

÷

anmonium et le chlorure de tris(2-acétoxyéthyl)-(2,3-diacétoxypropyl

préférés sont les perborates et les percarbonates des métaux alcalins. dans le bain, par dissolution, dans celui-ci, d'un composé capable de gênêrer du peroxyde d'hydrogène en solution aqueuse. Ce composé peut être incorporé tel quel au bain de lavage, ou formé in situ peroxydes de métaux alcalins ou alcalino-terreux (par exemple le peut être choisi parmi les peroxydes métalliques notamment, les Dans le procédé selon l'invention, le peroxyde d'hydrogène perborates, les percarbonates et les persulfates. Les persels peroxyde de sodium) et les persels inorganiques tels que les S

tielle des ions perhydroxyles du bain. La quantité optimum d'activant en oeuvre doit être suffisante pour réagir svec une quantité substandépend d'un certain nombre de paramètres tels que la température de cinétique de la perhydrolyse de l'activant. On utilise généralement des quantités d'au moins 0,05 mole par atome-gramme d'oxygène actif Dans le procédé selon l'invention, la quantité d'activant mis du bain. Des quantités préférées sont celles comprises entre 0,25 lavage, le nombre de groupements ester par mole d'activant et la et 1,5 mole d'activant par atome-gramme d'oxygène actif. ~

températures comprises entre 15 et 60°C étant spécialement avanta-La température du bain doit être inférieure à son point d'ébullition. Elle est de préférence inférieure à 75°C; les

20

L'invention concerne aussi des compositions solides de lavage ou de désinfection comprenant un composé susceptible de libérer du peroxyde d'hydrogène en solution aqueuse et un activant conforme à celui utilisé dans le procédé selon l'invention.

22

Dans les compositions selon l'invention, le composé capable de libérer du paroxyde d'hydrogène en solution squeuse peut être tout ratures normales de stockage et de manutention des compositions et composé solide hydrosoluble, qui est normalement stable aux tempél'eau. Il peut par exemple être choisi parmi les peroxydes métalqui libère du peroxyde d'hydrogène lorsqu'il est dissous dans de liques décrits plus haut. 8 35





::

par exemple entre 2 et 50 % en poids de la composition, de préférence le cas de poudres à lessiver ou à récurer; cette teneur peut varier comprise entre 40 et 99 % du poids de la composition, de préférence textiles, le récurage des surfaces dures, la désinfection du linge. dépend du type d'application à laquelle elles sont destinées. Dans Les compositions selon l'invention sont généralement à l'état antre 8 et 30 %. Dans le cas de poudres à blanchir elle peut être Leur teneur en composé capable de libérer du peroxyde d'hydrogène de poudres. Elles peuvent conventr pour divers usages tels que le lavage des textiles industriels ou ménagers, le blanchiment des entre 60 et 95 % de ce poids.

Les compositions solides selon l'invention process contentr builders de détergence et d'autres additifs communément employés genéralement, outre le compose capable de librers du perchade d'hydrogène et l'activant, des substances tensio-actives, des dans les formulations détergentes.

~

2

queternaire et les dérivés amphotères de l'imidazolinium. D'autres KIRK-OTHMER Encyclopedia of Chemical Technology le édition, volume activants utilisés. Des exemples de substances tensio-actives sont 22 : "Sulfonation and Sulfation to Thorium and Thorium Compounds" sulfates d'alcool et d'alcool éthoxylé, les polyuxyéthylènes, les peut utiliser des substances tensio-actives, anioniques, exemples de substances tensio-actives sont donnés dans le traité alcools éthoxylés, les esters de polyéthylène glycol les oxydes les alkylbenzènesulfonates, les alpha-oléfines sulfonates, les cationiques, non-ioniques ou amphotères compatibles avec les d'amine, les alkyléthoxylates d'amine, les sels d'ammontum 1983, JOHN WILEY AND SONS, Inc. New-York, pages 332 à 432 * Surfactants, pages 332 à 387 * ő

23

20

propriétés dispersantes des particules de salissures dans la liqueur de lavage. Des exemples de phosphates le plus souvent employés sont Les builders de détergence sont choisis parmi les substances qui augmentent l'effet détersif des tensio-actifs telles que les phosphates inorganiques traditionnellement utilisés pour leurs séquestrantes des tons métalliques et pour leurs propriétés 3 2

l'orthophosphate trisodique, l'hexamétaphosphate de sodium et les aussi être utilisés seuls ou en combinaison avec des phosphates à savoir le carbonate et le bicarbonate de sodium, les silicates de polymétaphosphates de sodium. D'autres sels inorganiques peuvent le tripolyphosphate pentasodique, le pyrophosphate tétrasodique, sodium et le borax. D'autres exemples de builders utilisables dans les compositions triacétate trisodique et l'éthylènediaminetétrascétate tétrasodique, les zéolites, les aminophosphonates, les polyacrylates tels que les acides polyacryliques. Parmi ces deimiers, les polyhydroxyacrylates sodium et la polylactone de l'acide poly-alpha-hydroxyacrylique. donnent de bons résultats. Des composés préférés sont le sel de selon l'invention sont les aminocarboxylates comme le nitrilo-

2

D'autres additifs peuvent aussi être incorporés aux compositions de corrosion, les parfuns, les colorants, les agents régulateurs de auquel elles sont destinées. Parmi ces additifs, on peut mentionner mousse, les enzymes, les agents anti-redéposition, les inhibiteurs les azurants optiques, les agents anti-mousse et régulateurs de solides selon l'invention en fonction du domaine d'application uH et les matières de charge.

~

Charescents dérivés du stilbène comme les bistriazinylatilbènes et Des azurants optiques utilisables sont par exemple les agents les muno et bis(azol-2-yl)stilliènes.

ည္က

33

8

phosphates de mono stéaryle, de di et de tristéaryle et les phosphates bien sont les savons d'acides gras, les mélanges de savons et tensiosont les silicones et particulièrement les cires micro-cristallines siloxane-glycol. D'autres agents régulateurs de mousse convenant actifs non-loniques et les esters d'alkyl phosphate tel que les et régulateurs de monsse et les silicones auto-émulsionnants tels que les copolymères Des exemples d'agents anti-musse d'oléyle.

selon l'invention ont pour fonction de faciliter l'enlèvement de Les enzymes pouvant être introduites dans les compositions taches à base de sang et de protèines. Elles sont généralement choisies dans la classe des protéases.

35











8.

sutres alkylcelluloses talles que la méthylcellulose, l'hydroxybutylcallulose et l'hydroxypropylcellulose. D'autres produits tels que plages non soufilées de la matière à laver. Des exemples d'agents anti-redéposition sont la carboxyméthylcellulose de sodium et les Les agents anti-redéposition servent à exercer une action de la polyvinylpyrrolidone et l'alcool polyvinylique peuvent aussi mise en suspension des particules de salissure dans le bain de lavage et partant, évitent qu'elles n'aillent se fixer sur les Etre employés.

ou organiques. Des exemples de ceux-ci sont les polyphosphates, les substantiellement la dégradation des matériaux en contact avec les bains de lavage. Ils sont choisis parmi les composés inorganiques Les inhibiteurs de corrosion ont pour fonction de réduire silicates ou les borates, les acides benzolques éventuellement substitués et l'acide benzène sulfonique.

<u>∽</u>

2

évidence ou de contrôler la présence de certains de ses constituants. "Drugs and Cosmetics", tels que, par exemple, les colorants nitrés (Jaune N°7), azolques (Rouge N°17), anthraquinoniques (Violei N°2 Les compositions selon l'invention peuvent éventuellement contenir aussi des colorants dont la fonction est de mettre en "Food and Drug Association" aux Etats-Unis, dans la catégorie Des exemples de colorants utilisables sont ceux admis par la et Vert N°S et 6) et dérivés de l'indigo (Bleu N°2 et 6).

2

exemples, on peut citer le lyral, le tétrahydrocitral et le dihydrodonner lieu qu'à une faible diffusion à travers l'emballage. Comme chimique vis-2-vis des autres constituants des compositions et ne Les parfums servent à conférer une odeur agréable et stable aux compositions de lavage, aux bains de lavage et aux textiles traités. Ils doivent en gênéral présenter une bonne stabilité

2

et des mélanges tampon comme les carbonates, bicarbonates phosphates Les agents régulateurs de pH comprennent des agents alcalins et silicates des métaux alcalins.

2

inertes; les plus courantes sont le sulfate de sodium et le chlorure Les matières de charge sont généralement des sels inorganiques de sodium. Le sulfate de sodium est habituellement préféré. 3

selon l'invention dans des bains pour le lavage, le blanchiment et quantité régiée pour assurer un traitement efficace et économique compositions, selon l'invantion doivent être mises en oeuvre en L'invention concerne aussi l'utillastion des compositions 0,5 å 10 g/l de bain de lavage et, de préférence 0,7 à 5 g/l. des textiles. On choisit par exemple des teneurs allant de la désinfection de textiles. Dans cette utilisation, les

peut généralament êtra inférieure à 90 min.; elle est de préférenca La durée du traitement de lavage, blanchiment ou désinfection comprise entre 4 et 60 min.

2

Les exemples qui suivent sont fournis pour illustrer l'invention.

conformes à ceux mis en oeuvre dans le procédé et les compositions Les exemples concernent les activants suivants, qui sont selon l'invention.

TMAEACI : chlorure de triméthyl-(2-acétoxyéthyl)-ammonium;

2

TMAPAC1 : chlorure de triméthyl-(2-acétoxypropyl)-ammonium;

MTAEAMS : méthosulfate de méthyl-tris (?-acétoxyéthyl)-ammonium;

MTAEADS : dodécylsulfate de mithel-tris(?-acétoxéctiv)-ammentum;

ç

.

MIREACT of collection to the vietness said saying the beam natural

TAEABr : bromure de tetrakis (?-acétoxyéthyl)-ammonium;

IMDAPAC1 : chlorure de triméthyl-(2,3-diacétoxypropyl)-ammonium;

IEDAPAC1: chlorure de triéthyl-(2,3-diacétoxypropyl)-ammonium; 25

TAEDAPCI : chlorure de (2,3-diacétoxypropyl)-tris(?-acétoxyéthyl)smmonium: . BTDAPACL : chlorure de n-butyl-tris(2,3-discétoxypropyl)-emmonium; Première série d'exemples

cours duquel on a mesuré l'aptitude des activants précités à génèrer Les exemples 1 à 13 qui vont suivre concernent des essais au on a procede des peracides dans des bains aqueux. A cet effet, la manière suivante. 8

Dans un des compartiments d'une machine à laver de lahoratoire de marque TERCOTOMETER fabriquée par U.S. Testing Co (Hoboken, 35

inighti:

: : ·:

0186052

Nev-York, USA), on a introduit I litre d'eau déminéralisée à 40°C. On a réglé le thermostat de la machine à 40°C et la vitesse d'agitation à 90 tours/min. On a ensuite introduit immédiatement après avoir enclenché un chronomètre, 5 g d'une poudre à lessiver 5 standardisée par la Commission Electrotechnique Internationale (CEI), composée de :

8/100 g

	Sel de sodium d'alkylbenzènesulfonate linéaire	8.00	
	(longueur movenne de la chaîne alkyle : 11.5 carbones)	<u>;</u>	
	Alcool de suif éthoxylé (14 unités oxyde d'éthylène)	2,87	
2	10 Savon de sodium (chaîne en C ₁₂ -C ₁₆ : 13 à 26 %,	3,50	
	chaine en C ₁₈ -C ₂₂ : 74 à 87 %)		

	chaine en $c_{18}-c_{22}$: 74 à 87 %)	
	Tripolyphosphate de sodium	43,75
	Silicate de sodium (rapport SiO ₂ : Na ₂ O = 3,3)	7,50
	Silicate de magnésium	1,88
~	Carboxyméthylcallulose	1,25
	Ethylènedisminatétrascétate de sodium	0,25
	Azurant optique pour coton (de type stilbénique)	0,25
	Sulfate de sodium	21,00
	Eau	9.75

20 Après 30 e d'agitation on a introduit simultanément 1 g de perborate de sodium tétrahydraté (6,5 mmol) et 1,3 mmol d'activant (20 % de la quantité de perborate) et on a ajusté si nécessaire le pH à 10 au moyen d'une solution de soude caustique 2N.

On a prélevé ensuite, à intervalles réguliers, des échantillons 25 d'environ 50 ml de solution pour le dosage du peracide forme. Chacun de ces échantillons a été introduit immédistement après son prélèvement, dans un erlenneyer de 250 ml préalablement taré contenant de la glace déminéralisée pilée et 10 ml d'un tampon acètique

constitué de 12 % en volume d'actde acétique glacial, 38 % d'eau 30 déminéralisée et 50 % d'une solution de soude caustique 2N . La différence de poids de l'erlenmryer après introduction de l'échantillon fournit le poids de celui-ci. Après avoir agité le

=

contenu de l'erlenmeyer et s'être assuré que la température de la solution est inférieure à 5°C on a ajouté 10 ml d'une solution N d'iodure de potassium. On á titré ensuite juaqu'à décoloration de la solution et le plus rapidement possible l'iode libéré par le peracide au moyen d'une solution 0,02 N de thiosulfate de sodium.

. L'échantillon qui contient le plus de peracide est choisi pour fournir la résultat du test de perhydrolyse. Ce dernier est exprimé an mol peracide/mol activant et en mol peracide/g activant.

Les résultats des essais ont êté consignés au tableau l. Ils illustrent la capacité de génération de peracide dans le milieu et les conditions de lavage par les divers activants cités plus haut.

Tableau I

2

Exemple N*	Activant	mol peracide/mol activant	mmol peracide/g
-	THAEAC1 .	0,47	2,59
2	THAPACI	0,22	1.21
~	HTAEAMS	1,40	3,49
4	HTAEADS	1.40	2.51
~	MTAEDBS	1.40	. 2.27
9	MTAEACI	1.40	4.30
٠	TAEABr	1,60	3.62
60	TY T	1,00	3,94
6	TEDAPACI	0,82	2,77
2	TAEDAPCI	2,50	5,32
=	BTDAPACI	1,90	3,25
	•		

Deuxième série d'exemples

Les exemples 14 et 15 qui vont suivre concernent des essais destinés à mesurer la cinétique de la génération de peracide dans des bains de lavage contenant des compositions de lavage conformes 15 à l'invention. Les essais ont été réalisés dans la machine de

laboratoire TEKGOTOMETEK comme pour les exemples i à 13 et avec la nême poudre à lessiver CEI. L'eau employée titrait 20°C hydroti-

Poudre CEI

mêtriques français de dureté. La composition du bain a êté i

0,3418/1 TMDAPACI cristallist avec 0,5 H,0

peracétique ainsi que du pH par prélèvements de parties aliquotes pour activer 20 % du perborate de sodium présent et on a meauré L'activant TMDAPACI a été mis en oeuvre en quantité régiée l'évolution dans le temps de la concentration du bain en acide et détermination de la teneur en CH3-CO3H.

Exemple 14 2 Dans cet exemple, on a mis en oeuvre un bain de lavage exempt de salissures, on a maintenu sa température à 40°C et on a ajusté son pH & environ 10, su mayen d'une solution 2N d'hydroxyde de sodium. Les résultats ont été portés au Tableau II. Ils montrent que génération rapide d'acide peracétique dans le milieu de lavage. l'activation du perborate par le THDAPACI donne lieu à une

~

Tablesu II

0 0 10,0 5 1,2 9,8 10 1,3 9,7 15 i,25 9,7		Durée (min.)	СН ₃ -СО ₃ Н (ппс 1/1)	Н
1.3		0	0	10.0
1,3	 ——-	~	1,2	9,8
1,25	. -	01	1.3	9.7
		15	1.25	1.6

Exemple 15

On a répété l'essai de l'exemple 14, avec un bain dont le pH a 20 été ajusté à environ 9. Les résultats sont repris au Tableau III,

- 13 -

Tableau III

Durfe (min.)	СН ₃ -СО ₃ Н (mmo1/1)	Ħď
•	o	9.0
5	0,72	0.6
01	. 96.0	8.9
115	1.12	8.9

acide peracétique dans le bain est atteinte endéans les temps courts Les exemples 14 et 15 montrent que la concentration maximum en de 10 à 15 minutes selon le pH de départ.

Troisième série d'exemples

l'influence du procédé selon l'invention sur l'efficacité du lavage oeuvre, imprégnées sur des épouvettes de tissus en polyester-coton. Trois types de salissures ont été employés : le thé, le vin rouge, décoloration en vue d'évaluer l'activité blanchissante du bain de et le jus de myrtilles. On a mesuré après lavage le taux de leur Les exemples 16 à 19 concernent des essais visant à monitrer des textiles. Dans ces essais, les salissures ont été mises en 2

Les essais ont êté réalisés dans la machine de laboratoire TERCOTOMETER sous une agitation réglée à 90 tours/min.

lavage.

s'est faite par mesure de leur réflectance avant et après lavage au 'd'une source lumineuse simulant la lumière du jour D 6500 et d'un On a mis en oeuvre le même hain de lavage qu'à l'exemple 14. L'appréciation de la décoloration des éprouvettes de tissus moyen d'un photocolorimètre de marque 2EISS (type RFC 3) équipé 20 filtre vert FMY/L normalisé par la Commission internationale de l'Eclairage. ~:

partir des mesures de réflectance au moyen de la formule suivante : Le taux de salissure éliminée par lavage a été calculé à

R1 - Rt

В

× 100









. **:.:**

.

0186052

SE : taux de salissure éliminés, en Z

Rl : réflectance du tissu après lavage

Rt : réflectance du tissu taché avant lavage

Ro : réflectance du tissu non taché

Exemples 16 et 17 (conformes à l'invention)

On a mis en oeuvre le même bain de lavage qu'à l'exemple 14 et la température de lavage a été fixée à 40°C (exemple 16) et 60°C (exemple 17).

Les essais de lavage ont duré 20 minutes et se sont déroulés

10 selon le mode opératoire suivant :

- su temps 0, introduction de la poudre CEI dans l'eau préchauffée à la température de l'essai;

- après 30 s, introduction du perborate et de l'activant;

- de 30 à 60 s, ajustement du pH à 10;

15 - après 60 s, introduction des éprouvettes de tissus tachés;

- après 21 min. enlèvement des éprouvettes de tissus, rinçage

à l'eau froide de même dureté suivi d'un essorage et d'un séchage

1 l'air ambiant.

Les résultats obtenus ont été repris au Tableau IV.

Tableau IV

(SE, 7)	myrt1]]es	12	99
Efficacité (SE, %)	The Vin rouge ayrilles	25	28
	Thé	36	28
Activant		TYDAPACI	TYDA PAC1
Température	•c	70	60
Exemple	• *	91	17

Exemples 18 et 19 (exemples de référence)

20

d'introduire l'activant (TMDAPACI) dans le bain. Les résultats des On a répété les essais des exemples 16 et 17, en omettant essais sont repris au Tableau V.

- 15 -

Tableau V

Exemple	Température	Activant		Efficacité (SE, %)	(SE, 1)
×.	5.		Đ.	The Vin rouge	ayrtilles
18	07	néant	18	91	17
61	09	néant	72	61	19

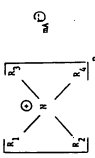
Une comparaison des résultats des exemples 16 et 17 avec ceux des exemples 18 et 19 montrent l'avantage considérable apporté par l'activant sélectionné tant à 60°C qu'à 40°C.

÷

0186052

REVENDICATIONS

bain un activant du peroxyde d'hydrogène caractérisé en ce qu'on sélectionne l'activant parmi les composés d'ammonium quaternaire bains de lavaga et de désinfection selon lequel on incorpore au l - Procédé d'activation du peroxyde d'hydrogène dans les de formule générale :



dans laquelle,

2

R1, R2 et R3 représentent des groupes alkyle, aryle, alkylaryle ou arylalkyle éventuellement substitués;

Ra représente un groupe alkyle, aryle, alkylaryle ou arylalkyle

lacksquare représente un anion organique ou inorganique ; substitué par au moins un groupement ester; 9

n et r sont des nombres entiers;

mest un nombre entier valant 1, 2 ou 3 et tel que le produit mxr = n.

2 - Procédé selon la revendication l caractérisé en ce que le

Is groupe $R_{\underline{b}}$ est substitué par au moins deux groupements ester.

3 - Procédé selon l'une quelconque des revendications | et 2 caractérisé en ce qu'un au moins des groupes Ri, R₂ et R₃ est substitué par au moins un groupement ester. 4 - Procédé selon la revendication 3 caractérisé en ce que les trois groupes R_1 , R_2 et R_3 sont substitués chacun par au moins un groupement ester. 2

5 - Procédé selon l'une quelconque des revendications 1 à 4 caractérisé en ce que les groupements ester sont des groupements acétoxy.

6 - Procédé selon l'une quelconque des revendications l à 4 caractérisé en ce que les groupements ester sont sélectionnés parmi les groupements ester aliphatique à chaîne droite ou ramifiée comprenant 8 à 10 atomes de carbone.

l'activant est sélectionné parmi les sels de trialkyl-(2, 3-diacétoxypropyl)-ammonium, les sels d'alkyl-tris(2-acétoxyéthyl)-ammonium, 7 - Procédé selon la revendication 5 caracatérisé en ce que les sels d'alkyl-tris(2,3-diacétoxypropyl)-ammonium, les sels de tétrakis(2-acétoxyéthyl)-ammonium et les sels de (2,3-diacétoxypropyl)-tris(2-acétoxyéthyl)-ammonium,

8 - Procédé selon l'une quelconque des revendications 1 à 7 caractérisé en ce que le peroxyde d'hydrogène est généré in situ dans le bain de lavage par la mise en solution d'un persel. 9 - Procédé selon la revendication 8 caractérisé en ce que le persel est sélectionné parmi les perborates et les percarbonates des métaux alcalins. 2

10 - Compositions solides de lavage ou de désinfection comprenant un composé susceptible de générer du peroxyde d'hydrogène en solution aqueuse caractérisées en ce qu'elles conténnent un activant conforme à celui utilisé dans le procédé selon l'une quelconque des revendications 1 1 9.

2

dans des bains pour le lavage et la désinfection de textiles et de 11 - Utilisation des compositions selon la revendication Burfaces dures.

RAPPORT DE RECHERCHE EUROPEENNE

Office europeen

	DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS	NENTS		ſ
	Categoria Catalon du document avec indicator en cas de beson des perios periodicies	Remendic Blide Cancernee	CLASSEMENT DE LA DEMANDE IN CLA	
7	D,A GB-A-1 382 594 (UNILEVER)	1,8-11	A O1 N 59/14 A O1 N 59/00 C 11 D 3/39 (A O1 N 59/14 A O1 N 37:02	40042
<	FR-A-2 353 634 (PROD. CHIM. UGINE KUHLMANN) * En entier *	1,3-11	0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	050
<	FR-A-2 256 279 (HOECHST) * Revendications *	1,10,		
⋖	CHEMICAL ABST 11, 14 mars 1 résumé no. 84 Obio, US; M.	1,11		
	biocides for cooling water treatment. I. Selected quarternary ammonium salts" & ENVIRON. PROT. ENG. 1980 (PUB. 1981), 6(4), 455-64		A O N O N C N O N O N O N O N O N O N O N	
	•			
ı	Leve de la recherche a ette elabri pour fouret las retradictations Leve de la recherche LA HAYE 19-03-1986	FLETCHER	HER A.S.	
×> <04	CATEGORIE DES DOCUMENTS CITES T particulatement partinent à tue acut particulatement partinent à tue acut particulatement partinent à tue acut particulatement partinent en combination avec un D autre document des même catégorie parrière plan l'actinologique grinde plan l'actinologique	Theore ou principe a la budocument de branch de depót ou apres ce cita dans la demande cita pour d'auties resents	Theorie ou punicipe a la Dase out invention document de biserial anteriaur mais publie a la date de depót ou apras calte date cite data la comundo cite pour d'auties teacots	! .
.1				<u></u>